

## **Gebrauchsinformation: Information für Anwender**

Lanreotide SUN 60 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze  
Lanreotide SUN 90 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze  
Lanreotide SUN 120 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze  
Lanreotid

### **Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.**

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

### **Was in dieser Packungsbeilage steht:**

1. Was ist Lanreotide SUN und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Lanreotide SUN beachten?
3. Wie ist Lanreotide SUN anzuwenden?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Lanreotide SUN aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

### **1. Was ist Lanreotide SUN und wofür wird es angewendet?**

#### **Was ist Lanreotide SUN ist und wie es wirkt**

Der Name Ihres Arzneimittels ist Lanreotide SUN.

Es handelt sich dabei um eine lang wirkende Formulierung von Lanreotid.

Lanreotid - der Wirkstoff - gehört zu einer Gruppe von Arzneimitteln, die als „wachstumshemmende Hormone“ bezeichnet werden. Es ist einer anderen Substanz (Hormon), die „Somatostatin“ genannt wird, ähnlich.

Lanreotid senkt im Körper die Menge an Hormonen, wie z. B. Wachstumshormon (GH) und Insulin-ähnlichem-Wachstumsfaktor 1 (IGF-1), und hemmt die Freisetzung einiger Hormone im Magen-Darm-Trakt sowie die Sekretion im Darm. Des Weiteren wirkt es auf einige fortgeschrittene Tumore des Darms und der Bauchspeicheldrüse (sogenannte neuroendokrine Tumore), indem es deren Wachstum stoppt oder verlangsamt.

Wofür Lanreotide SUN angewendet wird

- Zur Langzeitbehandlung von Akromegalie (eine Erkrankung bei der Ihr Körper zu viel Wachstumshormon herstellt)
- Zur Linderung von Beschwerden einer Akromegalie wie z.B. Müdigkeit, Kopfschmerzen, Schwitzen, Gelenkschmerzen und taube Hände und Füße
- Zur Linderung von Beschwerden wie z.B. Hitzewallungen und Diarrhoe, die manchmal bei Patienten mit karzinoiden Tumoren (NETs) auftreten.
- Zur Behandlung und Kontrolle des Wachstums einiger fortgeschrittener Tumore des Darms und der Bauchspeicheldrüse, die als gastroenteropankreatische neuroendokrine

Tumore oder GEP-NET bezeichnet werden. Die Anwendung erfolgt, wenn diese Tumore nicht operativ entfernt werden können.

## 2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Lanreotide SUN beachten?

### **Lanreotide SUN darf nicht angewendet werden,**

- wenn Sie allergisch gegen Lanreotid, Somatostatin oder verwandte Arzneimittel (Somatostatin-Analoga) oder einen der in Abschnitt 6 genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

### **Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen**

Sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Lanreotide SUN anwenden, wenn

- Sie **Diabetiker** sind, da Lanreotid einen Einfluss auf Ihren Blutzuckerspiegel haben kann. Während der Anwendung von Lanreotid wird Ihr Arzt möglicherweise Ihren Blutzuckerspiegel kontrollieren und Ihre Diabetesbehandlung anpassen.
- Sie **Gallensteine** haben, da Lanreotid zur Bildung von Gallensteinen in der Gallenblase führen kann. In diesem Fall kann es nötig sein, dass Ihre Gallenblase regelmäßig überwacht wird. Ihr Arzt kann beschließen, die Behandlung mit Lanreotid einzustellen, wenn Komplikationen durch Gallensteine auftreten.
- Sie **Schilddrüsenprobleme** haben, da Lanreotid Ihre Schilddrüsenfunktion leicht herabsetzen kann.
- Sie **Herzerkrankungen** haben, da unter Lanreotid-Behandlung Sinusbradykardie (verlangsamter Herzschlag) auftreten kann. Bei Patienten mit Bradykardie (Herzrhythmusstörung) ist zu Beginn der Lanreotid-Behandlung besondere Vorsicht geboten.

Wenn einer der oben genannten Punkte auf Sie zutrifft, sollten Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker sprechen, bevor Sie Lanreotide SUN anwenden.

Sprechen Sie während der Behandlung mit Ihrem Arzt oder Apotheker:

- Wenn Sie **fettigen Stuhlgang, lockeren Stuhlgang, Blähungen oder Gewichtsverlust** haben, da Lanreotid die Ausschüttung von Enzymen der Bauchspeicheldrüse, die an der Verdauung der Nahrung beteiligt sind, beeinträchtigen kann.

### **Kinder und Jugendliche**

Lanreotide SUN wird für die Anwendung bei Kindern und Jugendlichen nicht empfohlen.

### **Anwendung von Lanreotide SUN zusammen mit anderen Arzneimitteln**

Es kann sein, dass sich Arzneimittel gegenseitig in ihrer Wirkung beeinflussen. Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/anwenden, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen/angewendet haben oder beabsichtigen, andere Arzneimittel einzunehmen/anzuwenden.

### **Besondere Vorsicht ist erforderlich bei gleichzeitiger Anwendung mit**

- **Ciclosporin** (ein Arzneimittel zur Unterdrückung des Immunsystems, das z.B. nach Transplantation oder bei Autoimmunerkrankung eingenommen wird).
- **Bromocriptin** (Dopaminagonist zur Behandlung von bestimmten Hirntumoren und von Parkinson oder zum Abstillen).
- einer **antidiabetischen Behandlung** (Arzneimittel zur Senkung des Blutzuckers).
- **Bradykardie verursachenden Arzneimitteln** (Arzneimittel, die den Herzschlag herabsetzen, wie z.B. Betablocker).

Bei gleichzeitiger Anwendung solcher Arzneimittel wird Ihr Arzt Dosisanpassungen in Erwägung ziehen.

### **Schwangerschaft und Stillzeit**

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme/Anwendung dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat. Lanreotide SUN sollte nur angewendet werden, wenn Ihr Arzt dies für eindeutig erforderlich hält.

### **Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen**

Es ist unwahrscheinlich, dass Lanreotid Einfluss auf Ihre Verkehrstüchtigkeit und Ihre Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen hat. Bei der Behandlung mit Lanreotide SUN können jedoch möglicherweise Nebenwirkungen wie Schwindel auftreten. Wenn Sie davon betroffen sind, sollten Sie keine Fahrzeuge lenken oder Maschinen bedienen.

## **3. Wie ist Lanreotide SUN anzuwenden?**

Wenden Sie Lanreotide SUN immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt an. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

### **Empfohlene Dosis**

#### Behandlung von Akromegalie

Die empfohlene Dosis ist eine Injektion alle 28 Tage. Ihr Arzt kann die Dosis Ihrer Injektionen mittels der drei Wirkungsstärken von Lanreotide SUN (60 mg, 90 mg oder 120 mg) anpassen.

Wenn Sie gut auf Ihre Behandlung eingestellt sind, kann Ihr Arzt empfehlen, die Häufigkeit Ihrer Lanreotide SUN 120 mg-Injektionen auf eine Injektion alle 42 oder 56 Tage umzustellen.

Ihr Arzt wird auch entscheiden, wie lange Sie behandelt werden sollten.

#### Linderung von Beschwerden (z.B. Hitzewallungen und Diarrhoe) in Verbindung mit neuroendokrinen Tumoren

Die empfohlene Dosis beträgt eine Injektion alle 28 Tage. Ihr Arzt kann die Dosis Ihrer Injektionen mittels der drei Wirkstärken von Lanreotide SUN (60 mg, 90 mg oder 120 mg) anpassen.

Wenn Sie gut auf Ihre Behandlung eingestellt sind, kann Ihr Arzt empfehlen, die Häufigkeit Ihrer Lanreotide SUN 120 mg-Injektionen auf eine Injektion alle 42 oder 56 Tage umzustellen.

Ihr Arzt wird auch entscheiden, wie lange Sie behandelt werden sollten.

#### Behandlung fortgeschrittener Tumore des Darms und der Bauchspeicheldrüse, die als gastroenteropankreatische neuroendokrine Tumore oder GEP-NET bezeichnet werden, wenn diese Tumore nicht operativ entfernt werden können

Die empfohlene Dosis beträgt 120 mg alle 28 Tage. Ihr Arzt wird entscheiden, wie lange Sie mit Lanreotide SUN behandelt werden sollten, um den Tumor zu kontrollieren.

### **Art der Anwendung**

Lanreotide SUN wird tief subkutan injiziert.

Die Injektion sollte vom medizinischen Fachpersonal oder einer entsprechend unterwiesenen Person (z.B. Familienmitglied oder Freund/in) oder von Ihnen selbst nach entsprechender Schulung durch das medizinische Fachpersonal vorgenommen werden.

Die Entscheidung, ob die Injektion selbst oder durch eine entsprechend unterwiesene Person vorgenommen werden kann, liegt bei Ihrem Arzt. Wenn Sie Zweifel haben, wie diese Injektion durchzuführen ist, wenden Sie sich bitte jederzeit an Ihren Arzt oder das medizinische Fachpersonal, um beraten oder weiter trainiert zu werden.

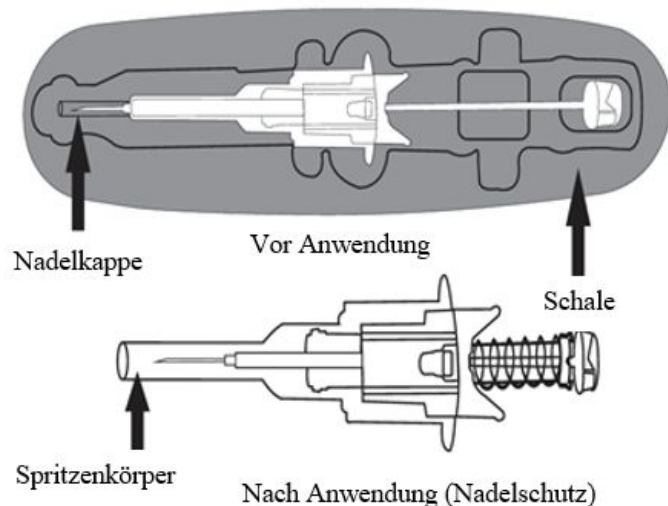
Wenn die Injektion durch medizinisches Fachpersonal bzw. von einer entsprechend unterwiesenen Person (z.B. Familienmitglied oder Freund/in) vorgenommen wird, erfolgt die Injektion in das obere äußere Viertel des Gesäßes oder in den oberen Abschnitt der Oberschenkelaußenseite (siehe Abbildungen 5a & 5b, nachfolgend).

Wenn Sie sich Lanreotide SUN nach einem angemessenen Training selbst injizieren, sollte die Injektion in den oberen Abschnitt der Oberschenkelaußenseite (siehe Abbildung 5b, nachfolgend) erfolgen.

#### Anwendungshinweise

**Achtung: Bitte lesen Sie die folgenden Hinweise zur Anwendung sorgfältig durch, bevor Sie die Injektion durchführen. Die Injektion ist eine tief subkutane Injektion, die eine spezielle Technik, die sich von der normalen subkutanen Injektion unterscheidet, erfordert.**

Die folgenden Hinweise erklären, wie Lanreotide SUN injiziert wird. Lanreotide SUN wird in einer Fertigspritze mit automatischem Sicherheitssystem geliefert. Die Nadel wird nach vollständiger Verabreichung des Arzneimittels automatisch zurückgezogen, um Nadelstichverletzungen zu verhindern.



**1. Nehmen Sie Lanreotide SUN 30 Minuten vor Anwendung aus dem Kühlschrank;** die Injektion von „kaltem“ Arzneimittel könnte schmerzhaft sein. Lassen Sie den beschichteten Beutel bis unmittelbar vor der Injektion **verschlossen**.



**2. Achtung: Überprüfen Sie vor dem Öffnen des Beutels, dass dieser unbeschädigt und das**

**Verfalldatum des Arzneimittels nicht überschritten ist.**

**Sie dürfen die Fertigspritze nicht anwenden, wenn**

- die Fertigspritze fallen gelassen oder beschädigt wurde oder die Fertigspritze bzw. der Beutel anderweitig beschädigt sind.
- das angegebene Verfalldatum für das Arzneimittel überschritten ist; das Verfalldatum ist auf dem Umkarton und Beutel angegeben.

Wenn einer der oben genannten Punkte zutrifft, sollten Sie Ihren Arzt oder Apotheker kontaktieren.

**3. Waschen Sie Ihre Hände mit Seife**

**4.** Reißen Sie den Beutel entlang der gestrichelten Linie auf und entnehmen Sie die Fertigspritze. Der Inhalt der Fertigspritze ist eine dickflüssige Formulierung mit gelartigem Aussehen, mit viskosen Eigenschaften und einer Farbe, die von weiß bis blassgelb variiert. Die übersättigte Lösung kann auch Mikroblasen enthalten, die sich während der Injektion auflösen können. Diese Unterschiede sind normal und beeinträchtigen die Produktqualität nicht.

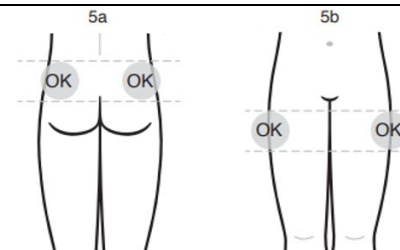


Nachdem der schützende, beschichtete Beutel geöffnet wurde, sollte das Produkt sofort angewendet werden.

**5. Wählen Sie eine Injektionsstelle:**

**5a.** Wenn medizinisches Fachpersonal oder eine entsprechend unterwiesene Person (z.B. Familienmitglied oder Freund/in) die Injektion vornehmen: Anwendung im oberen äußeren Viertel des Gesäßes (Abb. 5a) oder in den oberen Abschnitt der Oberschenkelaußenseite (Abb. 5b).

**5b.** Wenn Sie sich selbst injizieren: Anwendung im oberen Abschnitt der Oberschenkelaußenseite (Abb. 5b)



Injektion durch medizinisches Fachpersonal oder entsprechend unterwiesene Person

oder

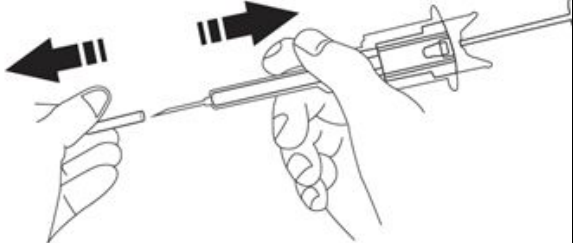
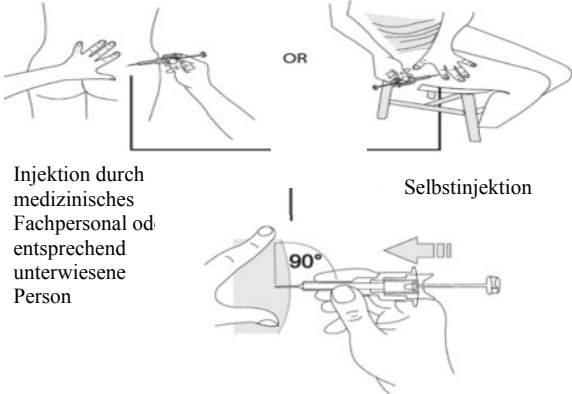

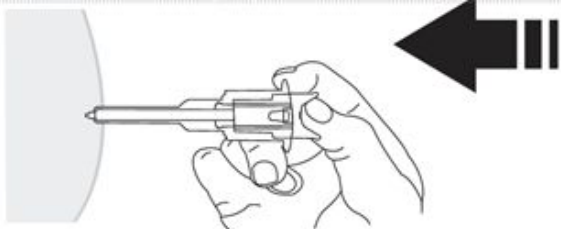
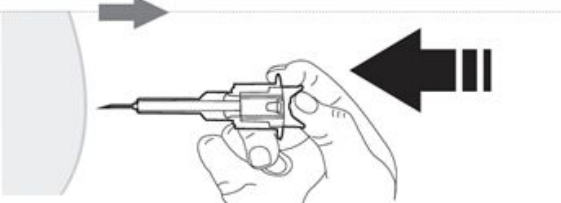
Selbstinjektion oder Injektion durch medizinisches Fachpersonal oder unterwiesene Person

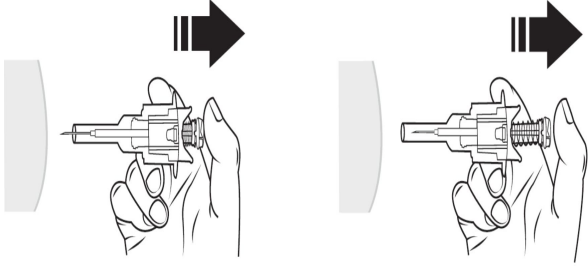
Folgeinjektionen von Lanreotide SUN sollten **abwechselnd** in die rechte oder linke Seite erfolgen. Vermeiden Sie Bereiche mit Muttermalen, Narbengewebe, geröteter Haut oder Hautstellen, die sich uneben anfühlen.

**6. Reinigen Sie die Injektionsstelle**

**7.** Entnehmen Sie die Fertigspritze vor Injektion aus der Schale. Verwerfen Sie die Schale.



<p><b>8.</b> Entfernen Sie die Nadelkappe durch Abziehen und werfen Sie diese.</p>	
<p><b>9.</b> <b>Halten</b> Sie die Haut um den Injektionsbereich <b>flach</b>, indem Sie mit Daumen und Zeigefinger der Hand, die nicht die Fertigspritze hält, die Haut dehnen. Die Haut <b>nicht zusammendrücken</b>. Führen Sie eine kräftige, geradlinige Bewegung (wie bei einem Wurf Pfeil) aus, um die Nadel <b>zügig</b> und in der gesamten Länge, <b>senkrecht</b> zur Haut (90-Grad-Winkel) <b>einzuführen</b>. Es ist sehr wichtig, dass Sie die Nadel <b>vollständig</b> einführen. Wenn die Nadel vollständig eingeführt ist, sollte sie nicht mehr zu sehen sein.</p>	 <p>Injektion durch medizinisches Fachpersonal od entsprechend unterwiesene Person</p> <p>Selbstinjektion</p> <p><b>Nicht aspirieren</b> (nicht zurückziehen).</p>
<p><b>10.</b> Lösen Sie die Dehnung der um die Injektionsstelle flach gehaltenen Haut. Drücken Sie den Kolben mit <b>gleichbleibendem, sehr festem Druck</b> nach unten. Das Arzneimittel ist dicker und schwerer zu injizieren als Sie es möglicherweise erwarten.</p>	<p>Üblicherweise braucht man dazu 20 Sekunden. Injizieren Sie die <b>gesamte Dosis und drücken Sie ein letztes Mal</b>, um sicherzustellen, dass sich der Kolben nicht weiter herunterdrücken lässt.</p>  <p><b>20 Sekunden</b></p> <p><b>Achtung: Halten Sie auch nach dem Injizieren den Druck auf den Kolben mit dem Daumen weiter aufrecht, um die vorzeitige Aktivierung des automatischen Sicherheitssystems zu verhindern.</b></p> 
<p><b>11.</b> Ziehen Sie die Injektionsnadel aus der Haut heraus, ohne dabei den Druck auf den Kolben zu verringern.</p>	

<p><b>12.</b> Lösen Sie dann den Druck auf den Kolben. Die Nadel wird automatisch in den Nadelschutz zurückgezogen und dauerhaft verschlossen.</p>	
<p><b>13.</b> Üben Sie mit einem trockenen Wattebausch oder sterilem Mull sanften Druck auf die Injektionsstelle aus, um Blutungen vorzubeugen. Die Injektionsstelle nach Verabreichung <b>nicht reiben oder massieren.</b></p>	
<p><b>14.</b> Entsorgen Sie die verwendete Fertigspritze entsprechend den Anweisungen Ihres Arztes oder des medizinischen Fachpersonals. <b>Entsorgen</b> Sie die Fertigspritze <b>nicht</b> in Ihrem allgemeinen Hausmüll.</p>	

#### **Wenn Sie Lanreotide SUN häufiger angewendet haben, als Sie sollten**

Wenn Sie Lanreotide SUN häufiger injiziert haben als empfohlen, wenden Sie sich bitte an Ihren Arzt.

Wenn Sie sich zu viel Lanreotide SUN injiziert haben oder Ihnen zu viel verabreicht wurde, können zusätzliche oder schwerwiegendere Nebenwirkungen auftreten (siehe Abschnitt 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?).

Wenn Sie eine größere Menge von Lanreotide SUN haben angewendet, kontaktieren Sie sofort Ihren Arzt, Ihren Apotheker oder das Antigiftzentrum (070/245.245).

#### **Wenn Sie die Anwendung von Lanreotide SUN vergessen haben**

Sobald Sie feststellen, dass Sie eine Injektion vergessen haben, setzen Sie sich bitte mit Ihrem Arzt in Verbindung. Er wird Ihnen den Zeitpunkt Ihrer nächsten Injektion nennen. Injizieren Sie sich keine zusätzlichen Injektionen selbst, um eine versäumte Injektion nachzuholen, ohne dies vorher mit Ihrem Arzt besprochen zu haben.

#### **Wenn Sie die Anwendung von Lanreotide SUN abbrechen**

Eine Unterbrechung für mehr als eine Dosis oder eine vorzeitige Beendigung der Behandlung mit Lanreotide SUN kann den Erfolg der Behandlung beeinträchtigen. Wenden Sie sich bitte an Ihren Arzt, bevor Sie die Behandlung abbrechen.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

#### **4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?**

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

#### **Informieren Sie sofort Ihren Arzt, wenn Sie eine der folgenden Nebenwirkungen bemerken:**

- Verstärktes Gefühl von Durst und Müdigkeit sowie Auftreten von Mundtrockenheit - dies können Anzeichen dafür sein, dass Sie einen hohen Blutzuckerspiegel haben oder einen Diabetes entwickeln.

- Verstärktes Gefühl von Hunger, Zittern, übermäßiges Schwitzen oder Verwirrtheit - dies können Anzeichen für einen niedrigen Blutzuckerspiegel sein.

Diese Nebenwirkungen treten häufig auf. Sie können bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen.

**Informieren Sie sofort Ihren Arzt, wenn Sie Folgendes bemerken:**

- Ihr Gesicht wird rot oder geschwollen oder es bilden sich Flecken oder ein Hautausschlag.
- Ihre Brust fühlt sich eng an, Sie werden kurzatmig oder keuchen.
- Sie fühlen sich schwach, möglicherweise als Folge eines Blutdruckabfalls.

Die oben genannten Symptome können auf eine allergische Reaktion hinweisen. Die Häufigkeit dieser Nebenwirkung ist nicht bekannt und kann auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abgeschätzt werden.

**Andere Nebenwirkungen**

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie eine der folgenden Nebenwirkungen bemerken.

Die am häufigsten zu erwartenden Nebenwirkungen sind Magen-Darm-Beschwerden, Probleme mit der Gallenblase und Reaktionen an der Injektionsstelle. Mögliche Nebenwirkungen von Lanreotid sind entsprechend ihren Häufigkeiten nachstehend aufgeführt.

**Sehr häufig (kann mehr als 1 von 10 Behandelten betreffen)**

- Durchfall, weiche Stühle, Schmerzen im Bauchraum
- Gallensteine und andere Probleme mit der Gallenblase. Sie können Symptome wie schwere und plötzlich auftretende Bauchschmerzen, hohes Fieber, Gelbsucht (gelbliche Verfärbung der Haut und des weißen Teils der Augen), Schüttelfrost, Appetitlosigkeit und juckende Haut haben.

**Häufig (kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen)**

- Gewichtsverlust
- Sich antriebslos fühlen
- Langsamer Herzschlag
- Sich sehr müde fühlen
- Verringerter Appetit
- Sich generell schwach fühlen
- Übermäßiger Fettanteil im Stuhl
- Sich schwindelig fühlen, Kopfschmerzen haben
- Haarverlust oder spärlicher Körperhaarwuchs
- Schmerzen, die sich auf Muskeln, Bänder, Sehnen und Knochen auswirken
- Reaktionen an der Injektionsstelle, wie z.B. Schmerzen, Hautverhärtungen oder Juckreiz
- Abnorme Leber- und Bauchspeicheldrüsen-Laborwerte und Änderungen im Blutzuckerspiegel
- Übelkeit, Erbrechen, Verstopfung, Blähungen, Bauchblähung oder Bauchbeschwerden, Verdauungsstörungen
- Biliäre Dilatation (Erweiterung der Gallengänge zwischen Ihrer Leber und Gallenblase und dem Darm). Sie haben möglicherweise Beschwerden wie Bauchschmerzen, Übelkeit, Gelbsucht und Fieber.

**Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen)**

- Hitzewallungen
- Schlafstörungen

- Änderung der Farbe des Stuhls
- Änderung der Plasmaspiegel für Natrium und alkalische Phosphatase, im Bluttest feststellbar

**Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar)**

- Plötzliche, schwere Schmerzen im Unterleib - diese können Anzeichen einer entzündeten Bauchspeicheldrüse (Pankreatitis) sein.
- Rötung, Schmerz, Wärme und Schwellung an der Injektionsstelle, die sich beim Drücken flüssigkeitsgefüllt anfühlen kann, Fieber – dies kann ein Zeichen für einen Abszess sein
- plötzliche, starke Schmerzen im oberen rechten oder mittleren Bauchraum, die sich auf die Schulter oder den Rücken ausbreiten können, Druckempfindlichkeit des Bauches, Übelkeit, Erbrechen und hohes Fieber – dies kann ein Zeichen für eine Entzündung der Gallenblase sein (Cholezystitis).
- Schmerzen im oberen rechten Bauchraum, Fieber, Schüttelfrost, gelbliche Verfärbung der Haut und der Augen (Gelbsucht), Übelkeit, Erbrechen, lehmfarbener Stuhlgang, dunkler Urin, Müdigkeit – diese können Zeichen für eine Entzündung des Gallengangs (Cholangitis) sein.
- Verminderung der Bauchspeicheldrüsen-Enzyme. Da Lanreotid die Freisetzung von Enzymen der Bauchspeicheldrüse, die an der Verdauung der Nahrung beteiligt sind, beeinträchtigen kann, kann es bei Ihnen zu Symptomen wie fettigem Stuhlgang, lockerem Stuhlgang, Blähungen oder Gewichtsverlust kommen.

Lanreotid kann Ihren Blutzuckerspiegel verändern, deshalb wird Ihr Arzt möglicherweise, insbesondere bei Behandlungsbeginn, Ihren Blutzuckerspiegel kontrollieren.

Bei dieser Art von Arzneimitteln können Probleme mit der Gallenblase auftreten, deshalb wird Ihr Arzt möglicherweise, bei Behandlungsbeginn mit Lanreotide SUN und danach in regelmäßigen Abständen, auch Ihre Gallenblase überwachen.

Informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie eine der oben genannten Nebenwirkungen bemerken.

**Meldung von Nebenwirkungen**

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem Föderalagentur für Arzneimittel und Gesundheitsprodukte [www.afmps.be](http://www.afmps.be) Abteilung Vigilanz: Website: [www.notifieruneffetindesirable.be](http://www.notifieruneffetindesirable.be) e-mail: [adr@fagg-afmps.be](mailto:adr@fagg-afmps.be) Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

**5. Wie ist Lanreotide SUN aufzubewahren?**

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und dem Etikett nach „Verwendbar bis/Verw. bis:“ bzw. „Exp:“ angegebenen Verfalldatum nicht mehr anwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Lanreotide SUN im Kühlschrank lagern (2 °C- 8 °C).  
In der Originalverpackung aufbewahren, um den Inhalt vor Licht zu schützen.

Das Produkt kann im versiegelten Beutel zur weiteren Lagerung und Anwendung in den Kühlschrank zurückgelegt werden (die Anzahl der Temperaturschwankungen darf „3-mal“ nicht überschreiten), wenn es nach Entnahme aus dem Kühlschrank insgesamt nicht länger als 72 Stunden bei unter 30°C gelagert wurde.

Jede Fertigspritze ist einzeln verpackt.

Entsorgen Sie Arzneimittel niemals über das Abwasser (z.B. nicht über die Toilette oder das Waschbecken). Fragen Sie in Ihrer Apotheke, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei. Weitere Informationen finden Sie unter [www.bfarm.de/arsneimittelentsorgung](http://www.bfarm.de/arsneimittelentsorgung).

## **6. Inhalt der Packung und weitere Informationen**

### **Was Lanreotide SUN enthält**

#### Der Wirkstoff ist:

Jede Fertigspritze enthält eine übersättigte Lanreotidacetat-Lösung entsprechend einer Konzentration von 0,246 mg Lanreotidbase/mg Lösung, so dass eine Menge von 60 mg, 90 mg oder 120 mg Lanreotid pro Injektion gewährleistet ist.

#### Die sonstigen Bestandteile sind:

Wasser für Injektionszwecke  
Essigsäure 99 % (zur pH-Wert-Einstellung)

### **Wie Lanreotide SUN aussieht und Inhalt der Packung**

Lanreotide SUN ist eine viskose Injektionslösung in einer Fertigspritze, die mit einem automatischen Sicherheitssystem ausgestattet ist. Die viskose Formulierung ist weiß bis blassgelb.

Jede Fertigspritze befindet sich in einer Plastikschaale und ist in einem beschichteten Beutel und einer Faltschachtel verpackt.

#### Packungsgrößen:

Faltschachtel mit einer 0,5 ml-Fertigspritze und einer Injektionsnadel (1,2 mm x 20 mm).  
Faltschachtel mit drei Beuteln mit je einer 0,5 ml-Fertigspritze und einer Injektionsnadel (1,2 mm x 20 mm).

Lanreotide SUN ist in Packungsgrößen zu 1 oder 3 Fertigspritzen oder in Bündelpackungen mit 3 (3 Packungen mit 1) Fertigspritzen erhältlich.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

### **Pharmazeutischer Unternehmer**

Sun Pharmaceutical Industries (Europe) B.V.  
Polarisavenue 87  
2132 JH Hoofddorp  
Niederlande

### **Herstellern**

Sun Pharmaceutical Industries (Europe) B.V.  
Polarisavenue 87  
2132 JH Hoofddorp  
Niederlande

Terapia S.A.  
Str. Fabricii nr. 124  
400632 Cluj-Napoca, Jud. Cluj  
Rumänien

**Zulassungsnummern**

60 mg: BE664057

90 mg: BE664058

120 mg: BE664059

**Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedstaaten des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter den folgenden Bezeichnungen zugelassen:**

Deutschland:	Lanreotid SUN 60 mg / 90 mg / 120 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze
Österreich:	Lanreotid SUN 60 mg / 90 mg / 120 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze
Belgien:	Lanreotide SUN 60 mg / 90 mg / 120 mg solution injectable en seringue préremplie Lanreotide SUN 60 mg / 90 mg / 120 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze Lanreotide SUN 60 mg / 90 mg / 120 mg oplossing voor injectie in een voorgevulde spuit
Tschechische Republik:	Lanreotid SUN 60 mg / 90 mg / 120 mg injekční roztok v předplněné injekční stříkačce
Dänemark:	Lanreotid SUN 60 mg / 90 mg / 120 mg injektionsvæske, opløsning i fyldt injektionssprøjte
Spanien	Lanreotida SUN 60 mg / 90 mg / 120 mg solución inyectable en jeringa precargada EFG
Finnland:	Lanreotidi SUN 60 mg / 90 mg / 120 mg Injektioneste, liuos, esitäytetyssä ruiskussa
Frankreich:	Lanreotide SUN L.P. 60 mg / 90 mg / 120 mg solution injectable à libération prolongée en seringue préremplie
Ungarn:	Lanreotid SUN 60 mg / 90 mg / 120 mg oldatos injekció előretöltött fecskendőben
Irland:	Lanreotide SUN 60 mg / 90 mg / 120 mg solution for injection in a pre- filled syringe
Italien:	Lanreotide SUN
Niederlande:	Lanreotide SUN 60 mg / 90 mg / 120 mg oplossing voor injectie in een voorgevulde spuit
Norwegen:	Lanreotid SUN
Polen:	Lanreotide Ranbaxy
Rumänien:	Lanreotida Terapia 60 mg / 90 mg / 120 mg soluție injectabilă în seringă preumplută
Schweden:	Lanreotid SUN 60 mg / 90 mg / 120 mg injektionsvätska, lösning i förfylld spruta
Slowakei:	Lanreotid SUN 60 mg / 90 mg / 120 mg injekčný roztok v naplnenej injekčnej striekačke

**Diese Packungsbeilage wurde zuletzt genehmigt im 05/2025.**

